# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-080076

(43) Date of publication of application: 04.04.1991

(51)Int.CI.

C12N 5/02 5/08

C12N

(21)Application number: 02-190897

(71)Applicant: ORTHO PHARMACEUT CORP

(22)Date of filing:

(72)Inventor: SEKINE TERUAKI

(30)Priority

Priority number: 89 383942

Priority date: 21.07.1989

Priority country: US

## (54) METHOD FOR STIMULATING PROLIFERATION OF PERIPHERAL BLOOD LYMPHOCYTE

## (57)Abstract:

PURPOSE: To selectively proliferate T4 cells, NK cells, etc., from a relatively small quantity of a starting peripheral blood lymphocyte cell population by a sequential culturing method of peripheral blood lymphocyte cells to proliferate then to a number several times more than that by a conventional method and activate them immunologically.

CONSTITUTION: At first, a relatively small quantity of peripheral blood lymphocytes are cultured with an effective amount of an anti-CD3 antibody immobilized to a culture substrate, preferably at 36.5-36.9° C, generally for 2-20 days for a first period of time; Then, the cell population so-cultured is transferred to an uncoated culturing substrate to continue culturing for a second period of time; The cell population is allowed to be cultured for a total period of time sufficient to achieve proliferation of at least one of the individual subpopulations of T4 cells, T8 cells and NK cells. The anti-CD antibody is immobilized to the culture substrate by dispersing the antibody is saline solution, adding the dispersion to a culture flask so that the antibody is allowed to sediment uniformly to the bottom of the flask.

### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

## 19日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ◎ 公開特許公報(A) 平3-80076

Dint.Cl.

識別記号

庁内整理番号

**國公開 平成3年(1991)4月4日** 

C 12 N 5/02 5/08 6807-4B

審査調求 未請求 請求項の数 1 (全9頁)

❷発明の名称 末梢血液リンパ球細胞増殖刺激法

②特 願 平2-190897

②出 颐 平2(1990)7月20日

優先權主張

型1989年7月21日極米国(US)到383942

伊州 明 者

見根 暉彬

ーチカル・コーポレー

東京都江東区塩浜1-1-13-420

砂出 顋 人 オーソ・ファーマシュ

アメリカ合衆国ニュージャージィ州08869 - 0602 ラリタ

ンパユーエスルートナンパー202

ション

四代 理 人 弁理士 小田島 平吉

弱 称 春

1. 毎朝の名称

**水梢血軟リンパ球網胞増強刺激法** 

- 2.特許請求の範囲
- 1. 比較的少數の末梢血液リンパ珠細胞から的 発して、丁4細胞、丁8細胞及びNK細胞それぞ れの少なくとも【数の細胞個体群傾前増殖を選 駅的に刺激する、酷底的培養方法において、何 方法が
  - ま、上記した比較的少数の末梢血液リンパ球 加胞の郊と関培養を、培養務質に固定した抗 CD3抗体の効果量と共に行い、
  - b. そのように増装した細胞を飽すしてない 増考苦質に移して第2期発無を移気し、そし て

被納熱価体料を、下4細胞、下8個駒及びNK 銀路それぞれの網胞個体料少なくとも1種を 細胞増維させるのに全体として十分な期間青 業する、

ことからなることを特徴とする継続的智芸性。

#### 3. 発明の詩和な説明

#### 発頭の分野

本発明はある簡のリンパ類組動更製回、件にCD4'、CD8'、ナチュラルギラー(NK)更美団を、未構血酸リンパ類構物(PBL)集団を出発物質として選択的に増進させる方法に関する。比較的少数の末梢血酸リンパ球細胞機団から出発して、これを終し危機では角質基質に固定した抗CD3肽件と一定に格塞し、引き執いて多級階級提供で増加する。

本発明を要約すれば、本発明はある相のリンパ 球種間、特にCD4°、CD8°、ナチェラルキラー (NK)細胞を、末梢血液リンパ放緩胞(PBL)を 開発物質として選択的に増殖させる方法に関し、 比較的少数の末梢血成リンパな細胞から併発して、 に対しては各変態質に固定した抗GD3 抗体と一種に特異し、引き続いて多数筋体強性で 増盟する。

#### 発酵の背景

良く行われる免疫療能として、免疫的に衝性な

細胞を思老に似乎する方法がある。このような先 疫的に抵性な細胞として強くナチョクルキラー層 跑(NK)、リンホカイン話性化キラー細胞(LA K)、種態技術性リンパ球構造(TIL)が挙げら れる。広範な人間経は既在効果的な治療性が無く、 このような推和先世優性の有力な対象となり得る 可能性を有している。もかしこのような免疫療法 の一つの大きな欠点は、同物像に必要な多量の細り 胎を得るのが問題なことである。細胞の増殖及び 細胞の免疫療法での活性について色々と肌みがな されてきた。米国ミネソナ州ミネアポリスにある ミネソタ大学免疫生物学研究センターは、血液細 油の培養を微性化するのにOKT3+「L2の組み 合わせを使用したことを報告している。この祖み。 合わせによって高性化すると、1L2単独で使用 した場合と対照的に末梢血液単率の成長及びLA 民族性が強化される、即ちりん2単数で競性化し た培養では細胞数が?貸に増殖したのに対して、 周和太会おせでは500倍に増加したと報告されて いる。 (Auguentation of Cell Number and LAX

-1-

歯定された。

Danie, N.K6 (Journal of Lanuso., <u>136</u> (3) 1・724 - 1730 (1985)) は一葉のモノクローナル教体を使用してしゃ u -2\*抑制T - 個監の表面における分子の役割を検討したことを報告している。 5. e u -2\*細胞は最初に、Leu-4/T3 (CD-3) 抗CD3モノクローナル教体で処態する前に単離した。 ※ 名のはLeu-4/T3(CD-3)分子複合体が、抑制T細胞の低性化及びエフェクター機能を育する他の細胞にも含まれていると考えている。

Geppert、Thomas及びPeter Lipshy [Journal of Immuno... 138, 1660 - 1666 (1987)]は、飲布 化CD3モノタローナル抗体を使用してT4加助の「純粋な個体群の増離を誘路したことを報告している。阿老会等は金布OKT3がT4増殖を開課するのにあまり効果的でないことを発見している。それでOKT3はT4細胞の全体個体系の一部を調整化するに過ぎないと考えた。

ターセッパ特許出限(European Patent Applic

-5-

un Periphera) Blood Nononuclear cala activated with Anti-CD3 and Interloukin 2 (状-CD3 及びインターロイキン-2で活性化した京物血液単鉄細胞及びリンホカイン-族性化キラー細胞(しん K)の増殖)、Cancer Jenusology and impuncible apy, 22: 82 - 38 (1988) 参照]。

国際特許出版公開(Jnternational Application Publication)Wの-88/00970には、白血球を容置してLAK全体の活性が強化されることが報告されている。構動数は30ないし100倍に増加している。同発明の2番目の特徴は、白血球をミトゲン側えば抗CD3モノクローナル抗体と共に、インターロイキン-2の存在下に増進していることである。これによって細胞数は100倍に増加している。又更に白血球にリンホカインを更に抵加している。又更に白血球にリンホカインを更に抵加している。又更に白血球にリンホカインを開発した。抗CD3モノクローナル抗体は、自血球の細胞増養に添加して使用し、この方法では、細胞を各種のミトゲン及びリンポカインと所養する毎に洗浄を繰り返すことが必要なようである。 観度整解性、特にLAK医性は in vitroでのみ

-4-

etion)第0257962号は、ナチュラルキラー類脳似体群を原職し、その一部を培養して活性化したことを報告している。

#### 因の鉄道な説明

第1回は、末梢血液細胞出発個体群の増積を、 格益フラスコに固定した抗ぐDS抗体の存在下、 第1期をin vicroで培養し、次いで抗体を配布し ていない培養フラスコ中で第2期を培養し、そし て最後に気体透過能の彼の中で第3期を培養した 場合について示したグラフである。

### 差明の長的

本発明は、ヘルパー丁細胞、キラー/サブレマサーT細胞、又はナチュラルキラー細胞からなる、少なくとも一つの細胞が体や、放来標面線リンパ珠細胞の比較的少数の出発的体評の第1別権衰を、始激放質に固定した抗ぐD3抗体の効果量と共に行い、そのように管護した細胞を抗体を善率してない管整に質に多して第2別権戦を概応し、そして酸果剤血液リンパ球中の各種T細胞の各個体準及び/又はNK細胞を活性化。及び/又は分

化及び増 させるのに金体として十分な期間特殊 することからなる、末梢丸被リンパ原細胞の増殖 を刺激し、鉄細胞を植性化及び/又は分化させる 多段階級を指向したものである。

でに行ましい変態無機では、細胞数が大きく増 着した同価体料を除る増離増等段階で、安子免疫 療法で使用する前にミトゲンの存在下に増集器質 と推動させる。特に好ましい実施服体では、それ ぞれ刻れている特徴態質との接触を多段階で、出 発網数配件群が、全個駒数で100倍以上に増強す るのに十分な期間気能する。

下記の用語の定義は"lampnotogy" [Reitt, 1. 他書 Gover Nodical Publishing社 (London New 7 Vork)銀行)及び"lampnotogy: A Synthesis" (E. Gotlub, Sinauor書、Ass., Inc.社(Napasobusotts) 1987年発行]から取ったものである。

ここで使用されている"ヘルパー丁御狗"は、少なくともT3及び丁4分化抗隊を有する細胞であり、リンパ球細胞の一部を考えられている。

ここで使用されている"キラー/ザブレッサー

-7-

法と比較して、期待以上に優れており、ある場合では従来技能で公知の方法の30倍にも達した。このような病性化細胞の、ある権のターゲット風痛細胞株、例えばK502に対する細胞悪性(cytotoxicity)も又向上した。又細胞を多段階で繰り返し洗浄する必要性も本発明の方法を使用することにより無くなった。

思いがけないことに、本発明の方法による多数 階 in vitro解脱培養により、通常細胞増殖数の 何度もの関東が弱点される。これは4乗あるいは それ以上のオーダーで、リンパ球細胞の量を増加 きせ、免疫的に適性化されるので、実行可能な技 群として妻子免疫製造に適用するのに選している。 発明の詳細な数別

本発明により、比較的少数の宋将血液リンパ球網胞から出発して、少なくとも1種の"防煙化リンパ球細胞"の明確な細胞数の増殖させる少散粉in vicro法を提供される。ここで使用されている"個性化リンパ球細胞"は、順級細胞物を繋がことができるナチュラルキラー防性を示す細胞(ドド

福島"は、少かくともT3及びT3分化抗原を充す る細胞であり、機能的にリンパ東細胞の一部と考 えられている。

ここで使用されている。ナチェラルキラー即起っている感染した抽動表面での変化を認識できるサンパ球機能を意味する。これらの加速けしばしばインターフェロンによって指性化されるか、あるいはウィルス感染した細胞それ自体によって製造される。現在この細胞個体神は主にサンパ環境側路タル細胞個体弾中で発見され、骨骼出来とはじられている。

ここで使用されている"抗CD3抗体"は必需実 質的にモノクローナルであり、上記したCD3雑 体の全て又は一部を認識する。

本発明は多くの利点を有する。例えば、水方後 は水湖血酸リンパ球細胞の出発操体部からCD4\*、 CD8\*及びナチュラルキラー細胞個体器を選択的 に増殖させることが発見された。更にこの増殖が 単球とは完全に独立である。本見別の方性で得ら れる細胞増殖板の増加は、木枝粉分野で公知の方

-я-

超离)、腫瘍浸病能力を示す機能(TiL細胞)、 そして難しい腫瘍およびNK-近抗性細胞株を削 解する能力を示す刷陶(LAK細胞)を示す。 "齿性化リンパ 取細胞 は又、ヘルパー / インジュ クサー丁細胞、およびテイトトクシック / サプレッ サー丁細胞は免疫学的能力のある細胞の抗原性 の分化を示す。 in vitco法はヘルパー / インジュ ウサー丁細胞、 サイトトクシック / サプレッサー 丁細胞、 及びナテュラルキラー細胞の 表現型を有 する 節胞の増生を特に選択的に行う。

政強化細胞の単独個体部、例えばヘルパー年網 園、又は個体群の組み合わせを含む組成物は、総 者(動物又は人間)に優子免疫療法の目的に必要 な量の細胞個体数だけ投与される。このような患 者は例えば、免疫疾患を育する患者、特に痉患者、 自己免疫疾患を示す息者等である。

本発明の方性による選択的細胞増充のia vitro 刺激は、比較的少量の出鉛末槽血酸リンパ激制度 も、それに抗CD2抗体を個定した解発高質と機 触させ、"次いで試開励個体財を終るの抗体を物布 していない原発施費と被扱させて行う。好ましい 実施服備では、語る厳機の接触を行う。接触なる 用語は一般に細胞培養を選集し、解界では受け入 れられている。

-11-

節月は安定である。

ı

本島明の方法で抗体を重布した常要基質を使用する前に、抗CD3抗体を重布した基質は好ましくは洗浄してデブリあるいは過剰な抗体を除失することができる。通当な洗浄維体、例人ば操験塩機動食塩水を使用することができる。

本売明の方法の第1数階の準備で、建設的少量の血酸(約10 mt )を処理して接得血酸リンパ味相 剤を分離する。分解に適当な処理はフィコール・ ブラック(Ficoll-plaque)密度達心法等の分離後 組である。適当な接換血酸リンパ球細胞吸は 約 5 x 10\*ないし約 3 x 10\*である。

こうして分離された類酌個体制は、生細胞と複合している適当な媒体で洗浄することができる。
分離したリンパ除制陰固体部は、その前に抗CD3 抗体を適可した妖雅慈質(フラスコ)に、適当な組織成長媒体、例えば最小必須媒体、RPMI 840、及び完全な媒体を具たし、その中に分散させる。このように細胞の細胞密度は、抗CD3 抗体患者表面 1 cm² 当たり的 6 x 10° ないし4 x 10°

使用する抗なり3飲体の適当な過度は、固定症候」 an\* あたり、約50 n gないし約5,000 n gである。 抜体は最 に親胞収長媒体と相容性の概体に分散させる。例えば抗体は会構水、無駄塩腫衝食塩水、メデルセルロース及びその他に分散させることができる。 ほられる分散液のり H もまた生態学的に許容できるものでなければならず、 好ましくは約6.7 ないし約6.9である。 培養高度は好ましくは約35 でないし約38で、よりみましくは38.5でないし約36.9でである。

代CD3抗体の分散被を図短用培養基質(所ましくは培養フラスコ)に認知し、考異の座に成るべく均一に批考させて固定する。同技物分質の無道者にとって、このような固定化が、培養基質の設証が平層になったと認められた時に取るり、最も確かなのは、その結果原本性になることは理解されよう。固定化には通常的しないしず時間あれば十分である。固定化された抗体は、使用するまですで保管でき、同係管条件下で少なくともわら

-12-

脚胞である。時~新鮮な媒体を増養細胞に添加できる。 敬和化抗 C D 3航券を使用した第1 祭贈着 着の刺繍は一般に約2 B ないし20日間である。

本発明の方法の約2股階で、好ましくは約5な いし8日後、第1段階からの調剤は無処理(抗体 を施布してない)智慧菽貨、例えば勤布してない **焙煮ヮラスコに珍し、焙蒸條体、例えば完全媒体** 又は従来同學物中で、網胞密度を略同じにして治 葉を趣続する。同意養邪2飲役は、2日間ないし 30日間、好ましては約1日ないし10日間続ける。 本拠明者は短論に終られることは望まないが、現 時点では、木先男の多段胎塔襞が、ある側の細胞 個体群の分化及び増雅に対してを期待以上に優れ ているのだと考えている。これらは高程子彙の降 意化抗心D3抗体が、IL-2の存在下でも、工棚 胎の皮炎を実際に抑制できる技術からも確かであ る。このようにして、過去では開定化抗体を含む 回じアラスコ中で長時間細胞培養を行うと、PB しの地域を強化するよりも抑制するほうに働くこ とが実際に起こり得た。

地 させた和助個体がを養子免疫及び患や切入 (点滴)に使用するのに免立って、遅次培養によっ て得られた増殖細胞個体部を含む細胞複数例を更 にもう一つの設備でリンホカイン、例えばTNF、 インターフェコン(σ、β、又はす)、及び1し -2と操熊させることができる。リンホカインは 直接抵加するか、又は細胞それ自体によって分泌 されるのを、適当監の従来のミトゲン、例えばファ イトヘムアグルナン、コンカナバリン人等を感知 して細酸することができる。

この第3段階は培養級階の延長と増強すことができ、細胞質体群の総性化を強化し、十分な量の翻脱を治療的に無害に製造する。呼ぎしいリンホカインは機度が約200 U/ma ないし2.000 U/ma への I L -2である。適当な機関医皮は、増殖管疾性、増殖管疾性、増殖管疾性、増殖管疾性、増殖管疾性、動力をといいるの間を、配合に注入するため回収する前に、このリンホカインと約2 ないしら 日間 競触をせる。この第3 供放政策のために好ましい機能を基度は、従来から使用されている気体連過

-15-

てしまうことがないという利点を有する。本発明 では単に将地に領加するだけで、リンホカイン表 皮を乱すことはない。網胞培養で分裂リンホカイ ンをこのように縁待することが細胞質体群成長を 強化させるもう一つの対策のようである。

性領局環境用数であり、必要によってこの第3億 進設階中、超階密度を比較的高く維持する。課題 培養袋は、その底の部分から散脈を供給できるの で、第3段階で使用するのが犯別であり、又適し でいる。袋は又、筋質的であり、知識北線を保つ のが容易であり、使い始で可能であり、飲い空間、 例えば密葉装置中での操作が珍易である。 しかし、 上記した細胞密度を保つことができ、種々の気体 (Oz、COz、その他)での処理が可能であればど のような滋養者器を使用しても支降は緩いはずで ある。

ここで再び、本起時常は理論で約束されることは欲しないが、この第3数階は期咎以上に活性化構物個体群を優れた収率で与えていると 有致すことができる。各種のリンホカインが、 下槽向から抗で D 3抗体の対象によって分部されるが、先行技術の対象では、どうしても必要な洗浄機関で実上洗い流されてしまうようである。 本義明の多般階級は、活致途中で資地を変える必要がなく、そのために分泌されたリンホカインが洗い流され

~ 16 ~

生物が好ましい。

本技術分野の熟蔵者は、従来の分離技術が、特定の細胞個体群、例えば了8細胞を、本発明の方法によって大きく増殖されたP自し細胞(もしこのような細胞の純粋な個体部が必要ならば)から分離するのに利用できることは整層されよう。如理も必要とする患者は自己発生性の、文はするない、又はその他の担当と考えられる役争生で知能される。本発明の方法には個体群を投与するか、又はその他のの方法によって処理される細胞は適合性担体、例えば解散な規模とある。本発明の方法に規模した。メチルセルコース、食塩水を含むとトアルブミン等中に要導させることができる。

この強化された細胞側体型使用の代表的な一例は例状の進んだ転移感息者を治療する能力である (詳細は下記実施例の項券階)。癌の場所は広範 間に、例えば皮膚、リンパ節、原部、肝臓、肺寒、 年と変わり持る。この種の関気では、低性化リン パ味細胞は使入又は点接するには)0\*細胞/\*\*\* 以 上の最度で、十週間に数回数与する必要がある

[例えば Posembergiou al., New England Journal of Mediciae, 319, (25) 1678 - 1680 (1988) で、典型的な投与数を参照されたい)。

このような養子免疫伝達療説は、同時に健惑を 有するホストの免疫抑制処理と同時に組み合わせ て奥和される。このような免疫抑制処理は伴全体 を放射数処理するか、又は薬剤、例えばシクロホー スファミド、ペプロマイシン、シスプラチン(COD P)、フルオロケラシル(5-FE)、ヴィンデジンサル フェート(VDS)、デカルパジン(DTIC)も同時に役 冬して行われる。忠君には同時にリンホカイン、 例之ば(1.-2. 「NF類、及びTNF何を操与す ることもできる.

治療用途については幾分詳しく述べてきたが。 本発明の地産方法が、そのようにして階離した額 胞固体卵の治療的投与以外の用途にも使用できる ことは既に明白である。例えば本務例の方法によっ て増殖した健康な人のリンパ深細胞をごりンホカ イン親強の原料として、並びにリンパ珠期間中に 含まれる物質の増殖及び/又は銅製手段として非

常に有用であり、効果的である。

以下に本港明の特定実施思想も挙げるが、これ らは単なる健康であり、本発酵はそれらに何事制 限されないと考えられたい。

#### 実 店 仍

株梢血液リンパ常細胞の in vitro刺激を抗体の KT3を登別する固定化モノクローナルCD3に言 肉させて実施した。

企血 | 0 m 2 から得た集前血被リンパ炸細胞(P B L )(約1.4 x 10'P B L )を O K T 3を 幽帯 した **ックスコ中で3日間培養した。加胞収は先の出発** 網勘数の350億に増加した。その結果を下記第1 要に示す。

- 19 -

11-B 8 恕 æ 11-28 £. æ = 20137-2031 3 ജ 表現型 16011 9-0 ~ 193 જ્ય 窝 r-1503 ∽ 3 쫑 8 딿 83 \$ 右馬拉斯 (×開始高級) **E B** ဌ **心臓を** (3) 2 g 2 品食药. # ⇔

一党の表現盤を示す細胞の気として副院

- 20 -

対照として、何も処理していない。抗体を連市 していないフラスコ中で、何数のPBLも8日間 **岩乗した際の間應数の増加は元の数の値か13倍で** あった』のKT3-企布フクスコ中で均衡したPB しの表見型は、何も無思していない未配布対照で ラスコ中で培養したPBLとは異なっていた。O KT3-他布フラスコ中で略義したPBLの主要表 乳型は、第1回に示したように、CD8\*及びCD 4\*午補脂であった。これらの表現現は美子先接根 法で効果的が推測固体群であることが示された。

2 毎日の実験ではPBLLOKT3-魚ボックス コ中で8日間啓蒙し、次いで何も処理していない、 未塗布プラスコ中で増築を更に21日間続けた。間 勘数は1.7 x 101回(出発PB上網絡数の30,000 ) に増加した。丁組胎量がこのように大きく地報し、 後にこれらの歯原がT細胞であったたので養子免 投棄後に十分であると決定された。同俗性化細胞 は焦の進んでいる恵老の、毎千免疫原告に使用さ nk lin

拍論として、妻子免疫療法で使用するための十

分な数の透性化下槽物が、僅か1ft m2 の金血から 出発して、本発明の参及医检炎法を使用して得られた。

## 材料及び方法

Į

以下にこれら 定の実施例で使用する方法についてより評解に説明する。

#### OKT3他布包装フラスコの列製

OKT3を執管収録的食塩水器液(PBS)で参 取した、1ないし30××✓×4 譲渡で、⇒ H7.4の無 液を増催フラスコに、美面数25 cm<sup>1</sup>のフラスコに は3 m4 、製画値75cm<sup>2</sup>のフラスコには的 5 m8 、 そして225 cm<sup>2</sup>のフラスコには的10 m8 性いだ。 この情級をフラスコの延に広げ、金融で 2 時間離 厳した。溶液熱布フラスコは、使用するまで冷破~ 解中に保健した。使用の側に、熱布フラスコをP BSで3回洗浄した。

#### **名麦**

Ficoli-paque 歯腹盆心臓で血液からPBLを分離し、RPMI-1640着地で3回死骨、そして完全 増地中に細胞密度的! x 10\*細胞/af で無調さ

-- 23 --

#### 祝 吟 抵 知 )

2 an L-グルタミン

IC-2 1,000 U.Z=@ RPNI-1640

## <u>蜡烛培安用培地</u>

AIM-V (CIBCO)

l ng オキザル酢酸、

1 % 血情

250-U/## 1L-2

〈50ないし100 nH 2·メルカプトエタノールを論 時話 加)

#### **OKT3数 市で使用する 培養フラスコ**

来処理格袋フラスコ、例えば筋褐粘食用フラスコが、従来の細胞培養用に処理した過食の付着細胞 培養フラスコよりも良いようである。

#### 強化PBL関体群を使用した菓子免疫療法

宋湖庭島思寺を、かれらの金体血から、本発明の多段法によって信性化し、細胞数を増加させて得た一定量の自己由来PBLで治療した。注入一回当たり、使用する細胞量は、約4 x 10<sup>10</sup>ないし約16 x 10<sup>10</sup>の範囲で、この程度の増進器は、

せた。個的無機務的 JO ma ないし 20 mt を O K T 3-m 部 音 要フクスコ (75 mt ) 中で暗費した。 O K T T 3-m 部 市 ラフスコ 中で培養している間に移地地 党会 他に変わった。 その時点で約10 mg の新しいを会 かりないし 8 B 飲、 超 De を の がしていない フラスコ に 移し、 細 De を を 放 が I ない し 2 m I 0\* 福 B / mg に なるまで培養を 統 けた。 毎 台により、 数 千 免 変 度 途 注 入 の 3 B 所に 地 元 参 を 250 B / mg の I L - 2 を 合 ひ A I M - V 培 地 で 着 終 し、 樹 園 密 属 を 約 3 ない し 5 m I 0 \* 細 B / mg と し、 特 複 収 (Dupon I M Sterice I I ) に つ き 1,000 mt づつに分けた。 更に 3 B 間 治 盤 し て か ら、 離 励 を 負 めた。 約 果は 前 J 図 を 見 られたい。 先 全 智 地

#### AL 35 19 75

10% ヒト血糖

】 nH ピルビン歌ナトリウム

」 mil オキザル酢酸

0.2 8/00 インスリン

60 ショノコ4 カナマイシン

(50ないし100 nM 2-メルカプトエタノールも

- 24 -

本発明の方色で培養して約20日 間邊成される。 品 他化PBLは主に下作または下が問題図外群から 成っている。この高性化細胞で過激した患者では 金で、腫瘍の位置に拘めらず、大きさが50%以上 明らかに小さくなった。下記の異はこの実験のデ ーク及び結果をより特異的に示したものである。

6 計点的回收 相略所 9回	9e 18.3x10**	\$B 4.2.101°
P.S.	0	0
医设置	おいて、	<b>新</b>
なるがは、カントートのは、日本のは、日本のは、日本のは、日本のは、日本のは、日本のは、日本のは、日本	10年10年10日 10日 10日 10日 10日 10日 10日 10日 10日 10日	マーノケス 製成 こ
辛 生 似 男 性	55 BK	3 k #1
原   1	7	r.,

\* P.S. : performance status (東越快級)

Peplaaycia Pt Am 3 11-2 NC 新醇 3 COOP Pt 增少八醇 G Vis Utic	热力10.	有無田科	t <u>s</u>		10 10	. 4
buycin Pk 大麻 3	ı			は	200	
PR サンパ語 G PR# Age C C C C C C C C C C C C C C C C C C C		peplonycia	<b>*</b>	医医	m	计多数数据的 化二甲基苯甲基苯甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲基甲
D 福祉/八章 Wd #888	- 41	2-71	웆	旗		
1		4000	æ,	虚ソハモ	0	見会は物成後5ヶ月4年
PR**		\$U\$				
P85#		ofic				
D		11-3	-			
		••••	PRix	<b>京</b>	0	本格は治療後一ケ点生存

-28-

本発明の主なる特徴及び血媒を示せば以下のよ もである

- 27 -

- | . 比較的少数の末期血液リンパ球類配から出発して、T4種和、T8種科及びNK細胞を化ぞれの少なくとも | 個の紙触地線を選択的に刺散する、 機能的治費力法において、同方法が
  - a. 上記した比較的少数の末衡血減リンパ類和 物の第1期均衰を、冷器基質に固定した抗CD S抗体の効果量と共に行い、
  - り、そのように増集した根配を抗体を改布して いない容異慈養に参して解2期均乗を鑑視し、 そして

数網胞も、 T4細胞、 T8細胞及びNK細胞それ ぞれの少なくとも I 簡を細胞増聚させるのに全<sup>®</sup> 体として十分な期間培養する、

ことからなることを特徴とする環紀的培養状。

2. 上記誌「項において設備統約培養疾を、京祝血数リンパ珠網階の出発細胞数と比」して金体で少なくとも約100萬の細胞数に増殖させるのに十<sup>5</sup>分な期間実施することを特徴とする培養法。

- 29-

- 3. 上記第2項において、数細胞増殖が少なくともわ10,000ない し30,000歯であることを特徴とする場果性。
- 4. 上記第2項において、該酬発末構血液リンパ 母離勘数が約10°ないし10°であることを特徴とす A 性無性。
- 5、上記館4項において、飲飲CD3抗体が培養 フラスコの製団に固定されていることを特象とす る等表法。
- 8. 上記的5 項において、該表面に固定された故 C D 3抗体の答慮が表面 | cx²当たり約50 n sない し約5.000 n sであることを特徴とする名表法。
- 7. 上記銀6項において、製抗CD3抗体がOK T3であることを特徴とする蝦夷法。
- 8. 上記第4項において、飲業1培養を履が的3 自ないしま日間であり、第2培養取階が約3日な いし21日間であることを特徴とする培養後。
- g . 上記第8項において、餠2培生段階が約39 ないし約5日間であることを特徴とする 禁法。
- 10. 上記部 8 項において、更に

c. 缺細胞をリンホカインを含む解3 美福賃に移し、更に約2日以いし約5日間結業することを特限とする協議法。

11. 上記部10項において、取りンホカインが委員的に「L-2、TNF、ェーインターフェロン、βーインターフェロン及びアーインターフェロンからなる群れから選ばれることを特徴とする経療法。
12. 上記部11項において、取りンホカインが「L-2であることを特徴とする培養法。

(3. 上記館12項において、鉄棚助を取りンホカインと共に約2日間ないし約4日間焙費することを 特徴とする焙費法。

14. 上記が13質において、触療養温度を約36.5で ないし36.9でを維持し、そして額ヵHを約6.7な いし8.9に無持することを特徴とする特殊性。

15. 上記的14項において、該部3格無蓋質が気体 遊過極端義鉄であることを特徴とする管理表。

#### 4. 図面の顔単な説明

ı

第1回は、宋将血療組助由発信体等の増離を、 意義フラスコに固定した抗CD3批体の存在下、 第1期をin vitroで培養し、次いで抗体を盈布していない培養フラスコ中で第2期を培養し、そして最後に気体透過性の袋の中で第3例を培養した場合について示したグラフである。

特許出願人 オーソ・ファーマシューチカル・ コーポレーション

代 碧 人 奔戛士 小田島 乎

- 12 -



- 31 -

